DOCKET NO.: 268949US0X PCT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Yasutoshi KOGA SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/JP03/12891

INTERNATIONAL FILING DATE: October 8, 2003

FOR: COMPOSITION FOR PREVENTING AND/OR TREATING THE EXPRESSION OF

CLINICAL SYMPTOM IN DISEASE CAUSED BY MITOCHONDRIAL DYSFUNCTION

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Commissioner for Patents Alexandria, Virginia 22313

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

COUNTRY	APPLICATION NO	DAY/MONTH/YEAR
Japan	2002-299575	11 October 2002
Japan	2002-378176	26 December 2002

Certified copies of the corresponding Convention application(s) were submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/JP03/12891. Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618 Surinder Sachar

Registration No. 34,423

Customer Number 22850

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 08/03)

08.10.03

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年10月11日

REC'D 27 NOV 2003

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-299575

WIPO PCT

[ST. 10/C]:

[JP2002-299575]

出 願 人
Applicant(s):

古賀 靖敏 味の素ファルマ株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年11月13日

今井原





【書類名】

特許願

【整理番号】

MA86934

【提出日】

平成14年10月11日

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】

福岡県久留米市東櫛原町771-5

【氏名】

古賀 靖敏

【発明者】

【住所又は居所】

東京都中央区八重洲二丁目7-2 味の素ファルマ株式

会社内

【氏名】

中西 眞人

【特許出願人】

【住所又は居所】 福岡県久留米市東櫛原町771-5

【氏名又は名称】 古賀 靖敏

【特許出願人】

【識別番号】

500026119

【氏名又は名称】

味の素ファルマ株式会社

【代理人】

【識別番号】

100064687

【弁理士】

【氏名又は名称】

霜越 正夫

【電話番号】

03-5205-2384

【選任した代理人】

【識別番号】

100102668

【弁理士】

【氏名又は名称】 佐伯 憲生

【電話番号】

03-5205-2521

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 049401

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】ミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の 予防・治療用組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】 Lーアルギニンを有効成分として含有する、経口投与用組成物であることを特徴とするミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物。

【請求項2】 L-アルギニン換算で成人1日当たり1~30gの量で経口投与されるべきことを特徴とする請求項1記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物。

【請求項3】ミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状がME LASの脳卒中様発作又は脳卒中様発作の前兆症状であることを特徴とする請求項 1又は2記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の 予防及び/又は治療用組成物。

【請求項4】脳卒中様発作の前兆症状が閃輝暗点であることを特徴とする請求項3記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物。

【請求項5】 Lーアルギニンに加えて、他のアミノ酸、ビタミン類などのミトコンドリア機能補助剤及び/又は一酸化窒素放出剤をも含有することを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物。

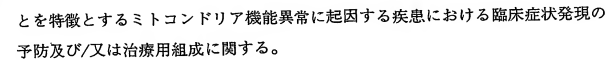
【請求項6】有効成分として遊離態のL-アルギニンとL-アルギニン一塩酸塩とを併含することを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、経口投与されるべき、L-アルギニンを有効成分として含有するこ



[0002]

【従来の技術】

【特許文献1】特開平2-243621(特願平1-64057)。

【非特許文献1】古賀ら、NEUROLOGY (Effects of L-arginine on the ac ute phase of strokes in three patients with MELAS) 、58、827-828、2002。

[0003]

ミトコンドリアは、細胞内小器官のひとつで、遺伝情報を持つミトコンドリア DNAを有し、エネルギー産生を主たる機能としている。このミトコンドリアDNAの 変異により、ミトコンドリアの電子伝達系に異常をきたした場合には、エネルギー産生量が低下し全身のあらゆる細胞や組織の機能障害をきたす。特にエネルギー要求度の高い中枢神経系及び骨格筋、心筋などの障害が顕著である。

[0004]

ミトコンドリア機能異常に起因する各種の疾患は、ヒトの遺伝性疾患としては 最も頻度の高いもと考えられており、そのほとんどは小児期に発病し、病型は低 身長、易疲労性から死に至るようなケースまで多様である。一方、ミトコンドリ アの機能異常は老化に伴って発症するケースも見られる。

[0005]

ミトコンドリア機能異常に起因する疾患としては、例えば、MELAS (mitochond rial myopathy, encephalopathy, lactic acidosis, and stroke-like episodes)、CPEO (慢性進行性外眼筋麻痺症候群)、MERRF (myoclonus epilepsy associ ated with ragged-red fibers) があり、そのうちMELASはミトコンドリア病の中でも最も発生頻度が高く、ミトコンドリア病全体の約25%を占めている。各疾患の症状は、例えば、MELASでは脳卒中様用発作が繰り返えされて意識障害、運動麻痺、失語、半盲などを呈し、再発するに従い病状が進行し、知的障害が加わり、多くの患者が寝たきりとなる。そして、重症例では数年の経過で死に至る。

[0006]

ミトコンドリア機能異常に起因する疾患では、ミトコンドリアにおけるエネル

ギー産生機能に異常があるために細胞・臓器のエネルギー不足と乳酸の蓄積とを来す。乳酸蓄積による乳酸性アシドーシスの是正のためには、重曹液などのアルカリ剤の静脈投与、乳酸の排泄促進のための輸液などを行なう。また、乳酸の蓄積防止のための低炭水化物食事療法、乳酸の代謝促進のためのビタミンB1、ビオチン、およびジクロロ酢酸ナトリウムの投与を行なう(「日本臨床」60巻、増刊号4「ミトコンドリアとミトコンドリア病」)。

[0007]

さらに、ALS (amyotrophic lateral sclerosis)治療薬であるリルゾール(2 -アミノ-6-トリフルオロメトキシベンゾチアゾール)をミトコンドリア機能 異常に起因する疾患に適用した例も見られる(特表平9-507498号公報)。

[0008]

他方、ミトコンドリア機能異常に起因する疾患は、重篤でありながらその根本 的な治療となる遺伝子治療は現時点で非現実的な状況である。

[0009]

このように、ミトコンドリア機能異常に起因する疾患の治療に様々な薬物治療 が試みられているが、その有効性に関しては一定の見解は得られていない。

[0010]

特に小児期発症のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の治療は、その病状悪化、進行阻止を目的として継続的に投与可能で、患者のQOL (Quality of Life) の点から副作用の少ない新しいタイプの治療薬の開発創製が望まれている。

[0011]

本発明者らは、ミトコンドリア機能異常に起因する種々の病型の中で、小児期に発作性の頭痛、嘔吐、半身けいれんなどで発症するMELAS患者の病理学的検査を実施し、筋生検でミトコンドリアの異常集積像と中小動脈壁の異常染色性が観察されることより、骨格筋その他の臓器にミトコンドリア異常の存在することを明らかにした。さらに、中小動脈壁の異常染色性は、筋内の中小動脈のみでなく、中枢神経の動脈でも観察され、MELASが血管障害を有するとの知見を得た。

[0012]

本発明者らは、異常なミトコンドリアでは活性酸素の消去が十分でないことか ら、血管平滑筋細胞内に異常に集積したミトコンドリアがこれら組織障害性を有 するフリーラジカルを産生して血管障害をもたらす可能性を念頭におき、MELAS 患者での脳卒中様発作が、脳内小動脈の部分的な拡張障害に起因しているとの仮 説を立てた。この仮説に基づき、脳内小動脈の内皮細胞に作用し血流改善に効果 のある種々の薬剤のなかから選ばれる血流遮断に由来する脳組織の障害及び嫌気 性解糖系代謝による乳酸アンドーシスを改善する作用を有するものが、MELAS患 者の臨床症状の改善に有用であると考えた。

[0013]

これまでに、一時的または断続的な脳虚血による脳内グルタミン酸の著しい上 昇が生じた際の脳のグルタミン酸に対する耐性を高めることにより、脳障害の治 療をすることができるとして、アルギニン、ロイシンおよびイソロイシンから選 ばれるアミノ酸およびグルコースを有効成分とする治療薬が検討されている(特 許文献1)。

[0014]

本発明者らは、一酸化窒素の生理作用と疾患に関する種々の報告例から、特に アルギニンが血管壁においては一酸化窒素合成酵素の基質となり、一酸化窒素を 介した血管拡張作用を有することから、ミトコンドリア機能異常に起因する疾患 における臨床症状発現の治療に応用できないか検討した。

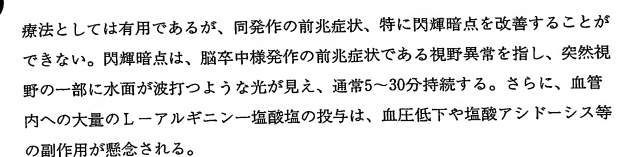
[0015]

本発明者らは、周期的な嘔吐、片側痙攣および低身長で来院し、ミトコンドリ ア tRNA (Leu) 3243G の変異が認められた17歳の女性他2名に、L-アルギニンー 塩酸塩を静脈より点滴静注し、これがMELASによる脳卒中様発作急性期の治療法 として有用であるとの知見を得た(非特許文献1)。

[0016]

【課題を解決するための手段】

しかしながら、MELAS患者にとって、脳卒中様発作急性期に静脈内注射により 治療を受けるためには、発作後直ちに静脈内注射をすべく病院へ移動しなければ ならず、簡便な治療法とはなり得ない。また、脳卒中様発作が発現したときの治



[0017]

一方、急激な脳卒中様発作の発現は、脳梗塞および知的障害を進展させること から、いかに発作を予防するかが、臨床医の最大の課題であった。

[0018]

特に小児期発症のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の治療は、その病状悪化、進行阻止を目的として継続的に投与可能で、患者のQOL (Quality of Life) の点から副作用の少ない新しいタイプの、ミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の治療薬の開発創製が望まれている。

[0019]

そこで、本発明者らは、MELAS患者の急性期発作症状及びその前兆症状全般を 改善し、安全かつ簡便な治療法を模索すべくさらに検討を重ねた。

[0020]

本発明者らは、Lーアルギニンの投与ルートとその投与量の研究を行なっていたところ、意外にもLーアルギニンの低用量を維持療法的に経口投与することで、急性期発作のみならずその前兆症状の頻度およびその程度も著しく低下するとの知見を得た。すなわち、従来報告されているLーアルギニンの静脈内注射より急速に高用量を投与(0.5g/kgを30分かけて点滴静注)することなく、低用量の経口投与によって初めて閃輝暗点を含む発作の前兆症状のみならず急性期発作の頻度およびその程度も著しく低下することを見出し、このような知見に基いて本発明を完成した。

[0021]

すなわち、本発明は、(1) L-アルギニンを有効成分として含有する、経口 投与用組成物であることを特徴とするミトコンドリア機能異常に起因する疾患に おける臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物、(2) Lーアルギニン換算 で成人1日当たり $1\sim30$ gの量で経口投与されるべきことを特徴とする前記(1) 記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及 び/又は治療用組成物、(3)ミトコンドリア機能異常に起因する疾患がMELASの 脳卒中様発作又は脳卒中様発作の前兆症状であることを特徴とする前記(1)又 は(2)記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の 予防及び/又は治療用組成物、(4)脳卒中様発作の前兆症状が閃輝暗点である ことを特徴とする前記(3)記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患にお ける臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物、(5) Lーアルギニンに加え て、他のアミノ酸、ビタミン類などのミトコンドリア機能補助剤及び/又は一酸 化窒素放出剤をも含有することを特徴とする前記(1)~(4)のいずれかに記 載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/ 又は治療用組成物、および(6)有効成分として遊離態のLーアルギニンとLー アルギニン一塩酸塩とを併含することを特徴とする前記(1)~(5)のいずれ かに記載のミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防 及び/又は治療用組成物に関する。

[0022]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳細に説明する。

[0023]

本発明の組成物に配合すべきLーアルギニンは、遊離態のLーアルギニンのみならず、その薬学的に許容される塩の形態であってもよいことは言うまでもない。このような塩には、酸付加塩と塩基の塩とがある。Lーアルギニンの薬学的に許容される酸付加塩としては、例えば、塩化水素、臭化水素、硫酸、リン酸等との無機酸塩、及び酢酸、乳酸、クエン酸、酒石酸、マレイン酸、フマル酸、モノメチル硫酸等との有機酸塩を挙げることができる。また、Lーアルギニンの薬学的に許容される塩基の塩としては、例えば、ナトリウム、カリウム、カルシウム、アンモニア等との無機の塩基の塩、及びエチレンジアミン、プロピレンジアミン、エタノールアミン、モノアルキルエタノールアミン、ジアルキルエタノール

アミン、ジエタノールアンミン、トリエタノールアミン等との有機の塩基の塩を 挙げることができる。本発明の組成物には、遊離態のL-アルギニン又は/及び 薬学的に許容される塩のみからなる剤形も含まれる(広義の組成物)。

[0024]

本発明の経口投与用組成物に有効成分として配合すべきL-アルギニンは、高 齢者や小児に対する服用のし易さや、長期投与時の副作用防止の見地から遊離態 のL-アルギニン及びその一塩酸塩の形態のいずれか、若しくは両者を併用する ことが好ましい。特に経口投与に際しては悪味の少ないLーアルギニン一塩酸塩 を利用することが好ましいが、一方、塩酸塩由来のアシドーシスをも考慮し、遊 離態のLーアルギニンとLーアルギニン一塩酸塩とを等モル量で配合するのがよ り好ましい。

[0025]

本発明の経口投与用組成物の服用量に関しては、成人の一日投与量は(遊離態 の) $L-アルギニン換算で <math>1\sim50$ g、好ましくは $1\sim30$ gである。特に、遊離態の L-アルギニンとアルギニン一塩酸塩を等モル量で又は両者の等モル混合物を成 人一日当りL-アルギニンとして1~30gを少なくとも2回に分割して服用する ことがよい。上記投与量の範囲より少ない量では、L-アルギニン配合の効果が 奏されず、一方、多い量では服薬におけるQOLの低下あるいは塩酸アシドーシス の要因となり、ともに好ましくない。

[0026]

本発明の経口投与用組成物には、ミトコンドリア機能を増強する補助剤をさら に配合することができる。補助剤としては、糖、クエン酸回路(TCA回路、トリ カルボン酸回路、クレブス回路とも呼ばれる)中間体、クエン酸回路中間体の前 駆体もしくはその塩、ビタミン類、アミノ酸類、ミネラル、抗酸化剤、代謝改善 剤などを挙げることができる。

[0027]

上記の糖としては、単糖、二糖及び多糖を挙げることができ、より具体的には ブドウ糖、果糖、マンノース、ガラクトース、ショ糖、麦芽糖、乳糖、デンプン などを挙げることができる。

[0028]

クエン酸回路中間体としては、クエン酸、アコニット酸、イソクエン酸、αーケトグルタル酸、コハク酸、フマル酸、リンゴ酸、オキサロ酢酸などを挙げることができる。

[0029]

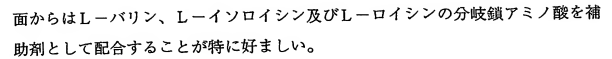
クエン酸回路中間体の前駆体もしくはその塩としては、2-fトー4ーヒドロキシプロパノール、2,4ージヒドロキシブタノール、2-fトー4ーヒドロキシブタノール、2,4ージヒドロキシ酪酸、2-fトー4ーヒドロキシ酪酸、fスパラギン酸塩、オキサロ酢酸のモノーアルキルエステル、オキサロ酢酸のジーアルキルエステル、モノーおよびジーアルキルクエン酸塩、f2ーが、f3ーでは、f4ーでは、f4ーでは、f4ーでは、f5ーでは、f5ーでは、f6ーでは、f7ーでは、f7ーでは、f8年には、f8年には、f9年によりには、f9年に

[0030]

ビタミン類としては、ビタミンB1、ビタミンB2、ビタミンB6、ビタミンB12、ビタミンC、ビタミンA、ビタミンD、ビタミンE、ビタミンK、ビタミンH、葉酸、パントテン酸類、ニコチン酸類等を挙げることができるが、特にビタミンCとビタミンEが抗酸化剤としての特性に富み好ましい補助剤と言える。

[0031]

アミノ酸類としては、通常輸液に用いられるアミノ酸であれば特に制限はない。具体的には、Lーイソロイシン、Lーロイシン、Lーバリン、Lーリジン、Lーメチオニン、Lーフェニルアラニン、Lースレオニン、Lートリプトファン、Lーアラニン、Lーアルギニン、Lーアスパラギン酸、Lーシステイン、Lーグルタミン酸、Lーヒスチジン、Lープロリン、Lーセリン、Lーチロシン、グリシンなどを挙げることができる。これらのアミノ酸は1種類でも、複数種類組み合わせても使用(配合)することができるが、複数種類組み合わせるのが好ましく、中でも、Lートリプトファン、Lーメチオニン、Lーリジン、Lーフェニルアラニン、Lーロイシン、Lーイソロイシン、LーバリンおよびLースレオニンの8種の必須アミノ酸を併用することが好ましく、更に好ましくは、8種の必須アミノ酸と非必須アミノ酸を組み合わせて使用することである。更に、保存安定性の



[0032]

ミネラルとしては、一般にこの分野で用いられる、例えば輸液成分であれば特に制限は無い。具体的には、無機及び有機塩の形態のカルシウム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、塩素及びリンを挙げることができる。各無機及び有機塩については、既に上市されている輸液や経腸栄養剤に配合される有効成分と同じものを用いることができる。また、ミネラルとして微量元素も添加することができる。級量元素とは、微量ではあるが生体にとって必要不可欠とされる金属元素である。微量元素の配合は、ミトコンドリア内の酵素の活性を高めるために補助剤としては特に好ましい。具体的には、無機及び有機塩の形態の亜鉛、鉄、マンガン、銅、クロム、モリブデン、セレン、フッ素およびヨウ素を挙げることができる。この場合、高カロリー輸液用として上市されている微量元素製剤を配合することのできることはもちろんである。各微量元素は、一日必要量を考慮して配合すればよい。

[0033]

本発明の経口投与用組成物には、生理条件下で一酸化窒素を持続的に放出できる薬剤(本明細書において、一酸化窒素放出剤と略称する。)を加えてもよい。例えば、硝酸薬やニトロ薬と称されるニトロ基を有する化合物が前記一酸化窒素を持続的に放出できる薬剤の範疇に入る。

[0034]

硝酸薬としては、ニトロプルシドナトリウム、ニトログリセリン、グリセリルトリニトレート、イソソルビッドモノニトレート、イソソルビットジニトレート、モルシドミン、SーニトロソーNーアセチルーDLーペニシラミンを挙げることができる。さらに、一酸化窒素供給源として、ジチオトレイトール、システイン、Nーアセチルシステイン、メルカプトコハク酸、チオサリチル酸、メチルチオサリチル酸などを挙げることができる。

[0035]

本発明の経口投与組成物は、適宜の剤形、例えば散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤



、カプセル剤、内服液剤等に調製される。前記各剤形のうち、嚥下に問題のある 老人や小児においても服用されやすいようにするには、矯味、矯臭処理された細 粒剤もしくは顆粒剤に調製するのが好ましい。

[0036]

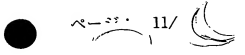
これらの製剤は、L-アルギニン(遊離態又は/及びその薬学的に許容される塩)をそのままか、または各剤形に応じた薬学的、製剤学的に許容される添加剤 と混合・造粒し、もしくは適当な溶剤中に溶解して乳化または懸濁し、さらには 適当な基剤と混合する等して、常法により調製することができる。

[0037]

散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤等に加える添加剤としては、賦形剤 (例えば、乳糖、ブドウ糖、D-マンニトール、澱粉、結晶セルロース、炭酸カ ルシウム、カオリン、軽質無水ケイ酸、トレハロースなど)、結合剤(例えば、 デンプン糊液、ゼラチン溶液、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロ ピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、エタノールなど)、崩壊剤(例 えば、デンプン、ゼラチン末、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチル セルロースカルシウム塩など)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム、 タルクなど)、コーティング剤(例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒド ロキシプロピルメチルセルロース、アセチルセルロース、白糖、酸化チタンなど)等があり、その他必要に応じて着色剤、矯味・矯臭剤等が加えられる。また、 内用液剤に加えられる添加剤としては、保存剤(例えば、安息香酸、パラオキシ 安息香酸エステル、デヒドロ酢酸ナトリウムなど)、懸濁化剤または乳化剤(例 えば、アラビアゴム、トラガント、カルボキシメチルセルロースナトリウム塩、 メチルセルロース、卵黄、界面活性剤など)、甘味剤(例えば、トレハロース、 クエン酸など)等があり、その他必要に応じて着色剤、安定剤等が加えられ、こ れらに使用される溶剤は、主として精製水であるが、エタノール、グリセリン、 プロピレングリコール等も使用することができる。

[0038]

L-アルギニン (遊離態若しくはその薬学的に許容される塩) は、胃壁に対する刺激性を有していることから腸溶性製剤とすることが好ましい。この際、腸溶



性物質としては、pH4以下の水には実質的に溶解しないが、pH4.5以上、とりわけpH5.5~7.5の溶液には溶解する物質であればよく、たとえばセルロース誘導体、セルロースもしくはポリビニル化合物の二塩基酸エステル、アクリル酸系共重合体およびマレイン酸系共重合体などの通常、腸溶性製剤に用いられているものを使用することができる。

[0039]

セルロース誘導体としては、たとえばカルボキシメチルエチルセルロースなど が挙げられる。

[0040]

セルロースもしくはポリビニル化合物の二塩基酸エステルとしては、たとえば セルロース・アセテート・フタレート、セルロース・アセテート・サクシネート 、セルロース・アセテート・マレエート、ヒドロキシプロピルメチルセルロース ・フタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロース・アセテート・サクシネー ト、ポリビニルアセテート・フタレート、ポリビニルプロピオネート・フタレー ト、ポリビニルブチレート・フタレートなどがあげられる。

[0041]

アクリル酸系共重合体としては、たとえばアクリル酸メチル・メタアクリル酸 共重合体、アクリル酸エチル・メタアクリル酸共重合体、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸共重合体などがあげられる。

[0042]

マレイン酸系共重合体としては、たとえばビニルアセテート・無水マレイン酸 共重合体、スチレン・マレイン酸共重合体などがあげられる。

[0043]

上記腸溶性物質は市販のものであっても好適に使用することができ、例えばヒドロキシプロピルメチルセルロース・フタレートとしては「HP-50」または「HP-55」(いずれも、信越化学工業株式会社製)などを用いることができる。さらに、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸共重合体として「オイドラギットL」または「オイドラギットS」(いずれも、レーム・ファーマ社(ドイツ)製)などを用いることができる。



本発明の経口投与用組成物の有効成分であるL-アルギニン(遊離態若しくは その薬学的に許容される塩)は、例えばブドウ糖やショ糖とメイラード反応を起 こし経時的に着色、分解するため、添加剤としてはメイラード反応を起さない澱 粉、トレハロースなどを使用することが好ましい。より好ましくは、トレハロー スを添加剤として前述の腸溶性製剤とするのがよい。

[0045]

このようなLーアルギニンの遊離態若しくはその薬学的に許容される塩は、例えば医薬品として下垂体機能検査に使用する日本薬局方塩酸アルギニン注射液「アルギニン注モリシタ」、並びに尿素サイクル異常症薬「アルギリ顆粒」、及び同「アルギリ注」(いずれも、味の素ファルマ社製)が市販されており、毒性に関するデータも多くの刊行物に見ることができ、安全性に関しては特記すべき問題はない。

[0046]

【実施例】

以下、実施例を以って本発明をより具体的に説明する。

[0047]

(1) 臨床試験例

MELASと診断され各種の発作時所見が認められる12~31歳の3名の患者につき、LーアルギニンとLーアルギニン一塩酸の等モル混合物を有効成分として含有する顆粒剤「アルギリ顆粒」(味の素ファルマ社製)2.6g(Lーアルギニン換算2g)を一日3回(一日投与量としてLーアルギンン6g相当)服用させ、服用前後の脳卒中様発作とその前兆症状の発現頻度を比較した。

[0048]

その結果、3名の患者は、ともに、発作と前兆症状の発生頻度が減少し、特に来院が必要となる重篤な半身けいれんの発生頻度は顕著に少なくなった。また、前兆症状における閃輝暗点を自覚した直後に前記顆粒を服用することにより、服用後約30分で症状改善が認められ、前兆症状の発生頻度の低下とともに、同症状の速やかな改善が認められた。



[0049]

(2) 腸溶性製剤の調製例

遠心流動型造粒コーティング装置「CF-360」を用い、回転で転動状態下、温風を送風しながら、遊離態L-アルギニンとL-アルギニン一塩酸塩の等モル混合物、澱粉及びヒドロキシプロピルセルロースを混合して予め造粒した平均粒子径約1,000~500 μ mの球形状の芯顆粒200gの上に、腸溶性物質ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネートおよびタルクの7:3混合末200gを懸濁した水-エタノール溶液を噴霧して加えた。さらに、回転し、乾燥させたのち、室温に冷却して腸溶性製剤350gをえた。

[0050]

この腸溶性製剤について、日局第1液(pH1.2)および第2液(pH6.8)各 900 mlを溶媒とし、37℃でパドル回転数100rpmの条件にて溶出試験を実施した。第1 液における溶出の抑制と、第2液では速やかに溶出する腸溶性の機能が認められた。

[0051]

(3) 溶液剤の調製例

Lーアルギニン、ビタミンC、ビタミンE、クエン酸、コハク酸、オレンジ香料、サッカリンナトリウム及び亜硫酸水素ナトリウムを下記第1表に示す添加量に従い秤取し、精製水に溶解した後、酸素難透過性の多層樹脂からなる実質充填容量350mlの樹脂製ボトルに充填し、口部材にて密封した後、滅菌してボトル入りの溶液剤を調製した。このボトル入り溶液剤は、発作前兆の症状発現後直ちに服用可能で、効果発現も早く、MELAS患者の在宅維持療法としての利便性に優れた経口投与用の製剤と言える。

[0052]

【表1】

第1表:350m1当りの配合量

Lーアルギニン	10.000g
ビタミンC	0.500g
ビタミンE	0 · 4 4 0 g
クエン酸	0 · 4 4 0 ġ
コハク酸	0 · 4 4 0 g
サッカリンナトリウム	0 · 2 0 0 g
亜硫酸水素ナトリウム	0.070g
オレンジ香料	適量

[0053]

【発明の効果】

本発明の経口投与されるべき、ミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物は、その有効成分であるLーアルギニンが血管壁における一酸化窒素合成酵素の基質となり得ること、及び一酸化窒素を介した血管拡張作用によりミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の治療に有効であり、例えば、MELAS患者の発作症状及びその前兆症状全般を改善することができる。また、本発明の経口投与用組成物は安全かつ簡便に投与可能で、特に脳卒中様発作を伴い来院した発症初期の患者の、再発する発作症状を防止するためには在宅における維持療法が必要であるところ、本発明の予防及び/又は治療用組成物は維持療法として極めて有用である。



【要約】

【課題】ミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の、 優れた予防・治療用組成物の提供。

【解決手段】 L-アルギニンを有効成分として含有する、経口投与用組成物であることを特徴とするミトコンドリア機能異常に起因する疾患における臨床症状発現の予防及び/又は治療用組成物。

【選択図】なし

特願2002-299575

出願人履歴情報

識別番号

[500026119]

1. 変更年月日 [変更理由] 2000年 1月18日

新規登録

住 所 氏 名

東京都中央区八重洲二丁目7番2号

味の素ファルマ株式会社

特願2002-299575

出願人履歴情報

識別番号

[502372458]

1. 変更年月日 [変更理由] 2002年10月11日

住 所

新規登録

氏 名

福岡県久留米市東櫛原町771-5

古賀 靖敏